PCT

1

国際事務局



特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類5 (11) 国際公開番号 WO 90/12839 C08J 5/00 A1 (43) 国際公開日 1990年11月1日(01.11.1990) PCT/JP90/00495 | (74) 代理人 (21)国際出願番号 (22)国際出願日 1990年4月17日(17.04.90) 弁理士 若林 忠(WAKABAYASHI, Tadashi) 〒107 東京都港区赤坂1丁目9番20号 第16興和ビル8階 (30) 優先権データ Tokyo, (JP) 特願平1/96346 1989年4月18日(18.04.89) JP 特願平2/84843 1990年4月2日(02.04.90) (81) 指定国 JΡ AT(欧州特許), AU, BE(欧州特許), BR, CA, CH(欧州特許), (71) 出願人(米国を除くすべての指定国について) + DE(欧州特許), DK(欧州特許), ES(欧州特許), FR(欧州特許), 三井東圧化学株式会社 GB(欧州特許), IT(欧州特許), KR, LU(欧州特許). (MITSUI TOATSU CHEMICALS, INCORPORATED) NL(欧州特許), SE(欧州特許), US. [JP/JP]〒100 東京都千代田区霞が関三丁目2番5号 Tokyo, (JP) 添付公開書類 国際調査報告書 (72) 発明者;および (75)発明者/出願人(米国についてのみ) 浅沼 正(ASANUMA, Tadashi)[JP/JP] 〒592 大阪府高石市取石3丁目4-1-133 Osaka, (JP) 潮村哲之助(SHIOMURA, Tetsunosuke)[JP/JP] 〒151 東京都渋谷区代々木4-22-1-304 Tokyo, (JP) 内川進隆(UCHIKAWA, Nobutaka)[JP/JP] 〒592 大阪府高石市東羽衣6丁目21-4 Osaka, (JP) 佐々木建世(SASAKI, Tateyo)[JP/JP] 〒592 大阪府高石市綾園 2-2-23 Osaka, (JP) 井上武夫(INOUE, Takeo)[JP/JP] 〒586 大阪府河内長野市木戸町1731-238 Osaka, (JP)

(54) Title: SYNDIOTACTIC POLYPROPYLENE MOLDING AND METHOD OF PRODUCING THE SAME

(54) 発明の名称 シンジオタクチックポリプロピレン成形体およびその製造方法

(57) Abstract

A highly rigid, impact-resistant molding, for which the melting point assignable to a syndiotactic polypropylene as measured by differential scanning thermal analysis at a temperature rise rate of 10°C/min gives a single peak, is produced by melt molding a substantially syndiotactic homopolymer of propylene, a substantially syndiotactic copolymer thereof with a small amount of another olefin, or a mixture thereof with a small amount of a substantially isotactic polypropylene, followed by heat treatment.

(57) 要約

本発明によって実質的にシンジオタクチック構造であるプロピレンの単独重合体、プロピレンと少量の他のオレフィンとの共重合体またはそれらと少量の実質的にアイソタクチック構造であるポリプロピレンとの混合物を加熱溶融成形した後、加熱処理することにより示差走査熱分析法によって10℃/min で昇温して測定したシンジオタクチック構造のポリプロピレンに帰属される融点が実質的に単一ピークである成形体およびその製造方法が提供される。この成形体は高い剛性と耐衝撃性を有する。

情報としての用途のみ PCTに基づいて公開される国際出願のハンフレット第1頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコート

MG マリ MR マリーララル MR イマーララルーテークススセッチト MW NL NO RO SD SE SN SU サーゴ TG US TD TG US

10

15

20

明 細 書

シンジオタクチックポリプロピレン成形体およびその 製造方法

技 術 分 野

本発明はシンジオタクチックポリプロピレン成形体 およびその製造方法に関する。詳しくは、比較的タク ティシティーの高いシンジオタクチックポリプロピレ ン単独重合体、プロピレンと少量の他のオレフィンと の共重合体またはそれらとアイソタクチックポリプロ ピレンとの混合物を成形して得られる剛性と耐衝撃性 のバランスに優れた成形体およびその製造方法に関す る。

背 景 技 術

シンジオタクチックボリプロピレンについては古く よりその存在は知られていた。従来のバナジウム化合物 物とエーテル化合物および有機アルミニウム化合物からなる触媒の存在下に低温重合することにより得られる重合体は、シンジオタクティーが悪く、エラストマー的な特性を有すると言われていた。しかシンオタクチックボリプロピレンの特徴を表しているにより、難いものである。最近になって、J. A. EWENらにより、非対称な配位子を有する遷移金属化合物とアルミ

20

ノキサンからなる触媒によって、シンジオタクチックペンタッド分率が 0.7 を越えるようなタクティシティーの良好なポリプロピレンが得られることが初めて発見された (J. Am. Chem. Soc., 1988, 110, 6255-6256)。

本発明者らの研究によれば、上記の方法で得られたシンジオタクチックポリプロピレン、実質的にシンジオタクチック構造を有するプロピレンと他のオレフィンとの共重合体またはそれらと少量の実質的にアイソタクチック構造であるポリプロピレンとの混合物を、通常の成形方法により成形した成形物は、比較的耐衝撃性に優れているものの、剛性が充分とは言えないことが見出された。

発明の開示

本発明の目的は優れた耐衝撃性を損なうことなく、高い剛性を有する成形体およびその製造方法を提供することにある。

上記した本発明の1つの目的は、実質的にシンジオタクチック構造であるプロピレンの単独重合体、プロピレンと少量の他のオレフィンとの共重合体またはそれらと少量の実質的にアイソタクチック構造であるボリプロピレンとの混合物を加熱溶融成形した後、加熱処理することにより示差走査熱分析法によって10℃/min で昇温して測定したシンジオタクチック構造のポリプロピレンに帰属される融点が実質的に単一ピーク

である成形体の提供によって達成される。

本発明の他の1つの目的は、実質的にシンジオタクチック構造であるプロピレンの単独重合体、プロピレンと少量の他のオレフィンとの共重合体またはそれらと少量の実質的にアイソタクチック構造であるポリプロピレンとの混合物を加熱溶融成形した後、加熱処理することを特徴とするシンジオタクチックポリプロピレン成形体の製造方法の提供によって達成される。

上記した本発明の成形体は極めて透明性が良好であり、しかも物性バランスに優れ工業的に極めて価値がある。

15

20

発明を実施するための最良の形態

本発明において実質的にシンジオタクチック構造であるプロピレンの単独重合体、プロピレンと少量の他のオレフィンとの共重合体を製造するのに用いられる触媒としては、上記文献に記載された化合物が例示できるが、異なる構造の触媒であっても、プロピレンの単独重合を行ったときシンジオタクチックペンタッド分率が 0.7 以上のボリプロピレンを製造することができる触媒系であれば利用できる。

本発明において実質的にシンジオタクチック構造であるプロピレンの単独重合体とは、¹³C-NMRでトリクロロベンゼン中で135 ℃で測定した時テトラメチルシランを基準として、約20.2ppm にあらわれるシンジオ

20

タクチックベンタッド構造に帰属されるメチル基のピークが全メチル基のピークの総和に対し0.5 以上、より好ましくは0.7 以上であるような高度にシンジオタクチック構造を有するものであり、室温のトルエンに可溶な部分が10wt%以下であるような結晶性のポリプロピレンを示す。また共重合体においては、プロピレンを示す。また共重合体においては、プロピレンのオーを20wt%以下含有し、同様に測定した13C-NMRで約20.2ppmにあらわれるピークの強度が全プロピレンのメチル基に帰属されるピーク強度の0.3 以上、より好ましくは0.5 以上であるようなにシンジオタクチック構造を有するものを示す。

本発明において上記した重合体を製造するのに有用な非対称な配位子を有する遷移金属化合物としては、イソプロピル(シクロペンタジエニル-1-フルオレニル)ハフニウムジクロリド、イソプロピル(シクロペンタジエニル-1-フルオレニル)ジルコニウムジクロリドなどが例示され、またアルミノキサンとしては、

(式中Rは炭素数1~3の炭化水素残基)で表される 化合物が例示できる。特にRがメチル基であるメチル アルミノキサンでnが5以上、好ましくは10から100 のものが利用される。上記遷移金属化合物に対するア WO 90/12839 - 5 - PCT/JP90/00495

ルミノキサンの使用割合は、10~1000000 モル倍、迪 常50~5000モル倍である。

重合条件については、特に制限はなく、不活性媒体を用いる溶媒重合法、あるいは実質的に不活性媒体の存在しない塊状重合法、気相重合法も利用できる。重合温度としては一100~+200℃、重合圧力としては常圧~100 kg/cm² で行うのが一般的である。好ましくは一100~+100℃、常圧~50 kg / cm² である。

5

10

15

ここでプロピレンとの共重合に用いられる他のオレフィンとしては、エチレンあるいは炭素数 4 ~ 20の αーオレフィンが例示でき、具体的にはプテン-1、ペンテン-1、ヘキセン-1、ヘプテン-1、オクテン-1、トリデセン-1、デセン-1、ウンデセン-1、ドデセン-1、トリデセン-1、オクタデセン-1、ペンタデセン-1、ヘキサデセン-1、オクタデセン-1などの直鎖状αーオレフィンが例示され、さらに3-メチルプテン-1、4-メチルペンテン-1、4.4-ジメチルペンテン-1等の分岐状αーオレフィンが例示される。

プロピレンと少量の他のオレフィンの共重合体に占20 める割合としては、通常、20wt%以下、好ましくは15 wt%以下の条件で重合される。20wt%を越える場合は、成形体の剛性が低下し好ましくない。

本発明における単独重合および共重合に際しては、通常、一段重合で行われ、こうして得られた重合体は

15

20

分子量分布が狭く、ゲルバーミエーションクロマトグラフィにより135 ℃で測定した重量平均分子量と数平均分子量の比(以下、MW/MNと略記する)は、通常1.5~3.5 程度である。しかしながら、2種の遷移金属化合物、例えばジルコニウム化合物とハフニウム化合物などを用いたり、分子量の異なるものを2種以上混合するなどして3.5 以上15程度までの広い分子量分布のものを製造することができ、本発明においては分子量分布のどのようなものも利用することができる。

本発明において用いられる重合体の好ましい分子量としては、135 ℃テトラリン溶液で測定した極限粘度として0.1 ~10好ましくは0.5 ~5.0 の範囲である。

本発明においては、またシンジオタクチックボリブロピレン共 ロピレンまたはシンジオタクチックボリブロピレン共 重合体の一部を例えば 50 wt % 未満好ましくは 40 重量 % 以下の範囲でアイソタクチック構造のボリブロピレンに代替することもでき、こうすることでより高剛性の成形物を得ることも可能である。この場合に採用されるアイソタクチックボリブロピレンを与える三塩化チタントリーのなどで合成可能であり、「3 C-NMRで測定したアイソタクチックペンタッド分率が 0.90以上の WO 90/12839 - 7 - PCT/JP90/00495

ものが好ましく利用され、上述の条件で測定した極限 粘度として0.1~10好ましくは0.5~5程度のものが 利用できる。この方法においてアイソタクチック構造 のポリプロピレンの量が50wt%を越える場合は耐衝撃 性が不良となる。

5

10

15

20

上記した本発明の実質的にシンジオタクチックであるボリプロピレン単独重合体、プロピレンと少量の αーオレフィンとの共重合体またはそれらと少量の実質的にアイソタクチック構造であるボリプロピレンとの混合物は、ついで加熱溶融し特定の形状に成形される。成形方法としては特に制限は無く、押出成形法、射出成形法が採用できる。

上記の一般的成形方法において採用される成形温度 条件は、例えば射出成形における押出機内溶融ゾーン の最高温度が150~300℃、押出機ダイス温度が15~ 250℃、成形物の50℃までの冷却所要時間は通常30秒 ~数分の範囲であり、射出成形における50℃までの冷 却時間は通常数秒~数分の範囲である。

本発明において重要なのは成形体を成形した後、加熱処理することであり、こうすることで成形体を示差 走査熱分析法によって10℃/min で昇温して測定した 時の融点のうちシンジオタクチック構造のポリプロピ レンに帰属される融点が実質的に単一ピークである成 形体が得られる。かくして剛性に優れた成形物とする

10

20

ことが可能である。

ここで、シンジオタクチックボリプロピレンに帰属される融点は、通常の測定条件、即ち示差走査熱分析法によって一度 250 ℃でポリマーを溶融した後10℃/min で 30℃まで降温して結晶化温度を測定し、次いで再び10℃/min で昇温して融点を測定するか、或いは熱処理することなく通常の成形を行ったものを10℃/min で昇温して測定したとき観察される融点(2~3本観測される)の高温側の融点に近い温度に観測される。

本発明で採用される加熱処理の温度条件は、50℃以上ないし成形物の融点未満の温度であり、加熱時間は重合体の融点と加熱温度によ数サ〜数十時間の範囲である。温度が高ければ高いほど、短時間の加熱で十分であり、例えば厳密では1分〜5時間であれば融点の1〜5℃低い温度では1分〜5時間でかあるが、融点より70℃以上低い温度、プロピレンの単独重合体の時には80℃以下の低温では数十時間加熱する必要があり、特に50℃以下では数日〜数ヶ月加熱する必要があり、特に50℃以下では数日〜数ヶ月加熱しても特性の向上が認められず実用的でない。また必要以上に長時間加熱しても特性がより向上することはない。

このような事情から、必要な加熱時間は、前記シン

WO 90/12839 PCT/JP90/00495

ジオタクチック構造のポリプロピレンに帰属される融点が単一ピークになるのに充分な時間として与えられる。通常90~165 ℃、好ましくは100 ~155 ℃の温度で数秒~180 分、好ましくは数十秒~180 分、より好ましくは数分~180 分加熱処理することが好ましい。

5

10

15

20

本発明の加熱処理においては、成形体を成形したのち必ずしも50℃以下に冷却する必要はなく、上記の好ましい温度範囲で加熱処理する方法でも本発明の目的を達成することが可能である。

き、また、タルク、カオリン、マイカ等の無機化合物 も好ましく利用できる。これらの造核剤の使用量は造 核剤の種類によってその量は異なるが通常0.001ppm~ 1 wt%程度である。

以下に実施例を示しさらに本発明を説明する。 実施例 1

内容積20のオートクレーブで常法に従って合成し たイソプロピルシクロペンタジエニル-1- フルオレン をリチウム化し、四塩化ジルコニウムと反応すること で得たイソプロピル(シクロペンタジエニル-1- フル 10 オレニル)ジルコニウムジクロリド10mg、六水和硫酸 銅とトリメチルアルミニウムをトルエン中で反応する ことで得られた重合度約15のメチルアルミノキサン 1.34g をトルエン1 & に溶解し、重合圧力2 kg/cm² -G、50℃で1時間重合した。反応後、未反応のプロピ 15 レンをバージした後、とり出し、30℃で濾過し、500 m 2 のトルエンで 5 回洗浄した。ついでパウダーは80 ℃で減圧乾燥した。得られたパウダーは28g であり、 1°C-NMR によればシンジオタクチックペンタッド分率 は 0.902、135 ℃テトラリン溶液で測定した極限粘度 20 η は 0.88 であった。また MW / MN は 2.2 であった。これ を重合体Aとした。

このパウダーを250 ℃でプレス成型し1 mmのシートを作製した後、20℃まで5分で冷却し、次いで140 ℃

に加熱して15分間保持した後、30℃まで5分で冷却して以下の物性を測定した。

・曲げ剛性度: kg/cm² ASTM D747(23℃)

・引張降伏強さ:kg/cm² ASTM D638(23℃)

・伸び:% ASTM D638(23℃)

・アイゾット (ノッチ付) 衝撃強度: kg·cm/cm ASTM D256(23℃、-10℃)

曲げ剛性度は5900kg/cm²、引張降伏強さは257 kg/cm²、伸びは257 %、アイゾット衝撃強度は14.1、2.3 (それぞれ23℃、-10℃) kg・cm/cmであり、示差走査熱量計で測定した融点は148 ℃でありピークは1 本であった。

比較例1

加熱処理を行うことなく物性を測定した他は実施例 1 と同様にしてシートの物性を第 1 表に示した。示差 走査熱量計で測定した融点は132 ℃と、146 ℃の 2 本 のピークが観察された。

実施例2

熱処理を125 ℃とし処理時間を1時間とした他は実 20 施例1と同様にして得られたシートの物性を第1表に 示した。示差走査熱量計で測定した融点は146 ℃であ りピークは1本であった。

実施例3

内容積 5 ℓのオートクレーブにプロピレン1500g を

入れイソプロビル(シクロベンタジエニル-1-フルオレニル)ジルコニウムジクロリド10mgと重合度約15のメチルアルミノキサン1.34gを30℃で圧入した。30℃で1時間撹拌しついで未反応のプロピレンをバージした後、80℃で減圧乾燥してシンジオタクチックポリプロピレン68gを得た。このポリプロピレンをヘキサン500mℓに分散し30℃で濾過し、さらに500mℓのヘキサンで3回洗浄した。80℃で減圧乾燥したところ49gのパウダーを得た。これを重合体Bとした。

このパウダーの ¹³ C-NMR によるシンジオタクチックペンタッド分率は 0.914 であった。また MW/MNは 2.1であった。実施例 1 と同様に成形し熱処理を行い物性を測定した結果を第 1 表に示した。

融点は141.3 ℃でありピークは1本であった。

15 比較例 2

10

加熱処理をすることなく実施例3と同様にして得られたシートの物性を第1表に示した。また、融点は 126 ℃と139 ℃の2本のピークが観察された。

実施例 4

実施例 1 で得たパウダーに対し 1/1000重量比のタルクを加え 250 ℃でプレス成型し1 mmのシートを作製し、ついでシートを 2 分で 135 ℃に冷却し135 ℃で 2 時間加熱処理して、ついで 10分で 30℃に冷却して同様に物性を測定し、結果を第 1 表に示した。

示差走査熱量計で測定した融点は152.1 ℃であった。

比較例3

135 ℃で加熱処理することなく135 ℃から3分で30 ℃に冷却した他は実施例4と同様にして得られたシー トの物性を第1表に示した。示差走査熱量計で測定し た融点は139.4 ℃と146 ℃の2本のピークであった。 実施例5

造核剤として安息香酸のアルミニウム塩を用い、加 熱処理温度を140 ℃とした他は実施例4と同様にして 得られたシートの物性を第1表に示した。示差走査熱 量計で測定した融点は153.5 ℃でピークは1本であっ た。

実施例6

15 実施例3のパウダーを用い造核剤としてキナクリドンを1/100000用いた他は実施例3と同様に成形し加熱処理して物性を測定した結果を第1表に示した。

また示差走査熱量計で測定した融点は154.5 ℃でピークは1本であった。

20 比較例 4

実施例6において加熱処理することなく物性を測定し、結果を第1表に示した。

また融点は146.5 ℃と136.5 ℃の2本のピークであった。

実施例7

常法にしたがって合成したイソプロピルシクロペン タジエニル-1- フルオレンをリチウム化し、四塩化ハ フニウム (ジルコニウムを5 wt%含有する。) と反応 し再結晶することで得たイソプロピル(シクロペンタ 5 ジェニル-1- フルオレニル) ハフニウムジクロリド 0.1gと同様の方法で合成したイソプロピル(シクロペ ンタジエニル-1- フルオレニル) ジルコニウムジクロ リド0.1g、東洋アクゾ㈱メチルアミノキサン(重合度 16.1) 30g を用い、内容積 200ℓのオートクレーブで 10 トルエン80ℓを加え、重合圧力3 kg/cm²-G 、20℃で 2 時間重合し、ついでメタノールとアセト酢酸メチル で脱灰処理し塩酸水溶液で洗浄し、ついで濾過して 4.6 kgのシンジオタクチックポリプロピレンを得た。 これを重合体Cとした。

> このボリプロピレンは ¹³C-NMR によればシンジオタ クチックペンタッド分率は 0.904 であり、135 ℃テト ラリン溶液で測定した極限粘度は 1.68、 1.2.4-トリク ロロベンゼンで測定した MW/ MNは 5.2 であった。

> このポリプロピレンにフェノール系の酸化防止剤を 0.1 wt%加え、押出機で造粒し、ついで200 ℃で溶融 プレスして1 mmのシートにし、3分で30℃に冷却した のち、この成形体をさらに130 ℃に制御した電気炉に 入れ30分間加熱処理し、3分で30℃に冷却したとこ

ろ、成形体の物性は第1表に示すように引張降伏強 度、曲げ剛性度が向上していた。

また、示差走査熱量計で測定した融点は148.5 ℃でありピークは1本であった。

5 比較例 5

実施例7において、プレスシートを加熱処理することなく物性を測定し、結果を第1表に示した。

また融点は123.5 ℃と148.5 ℃でありビークは 2 本であった。

10 実施例8

15

重合の際にヘキサン-1を共存させてヘキサン含量 6 wt% の共重合体を得た。この共重合体は 1.3 C-NMR によれば 2.0.2 ppm のピーク強度がプロピレン単位のメチル基の全ピーク強度の 0.68と実質的にシンジオタクチックな構造であった。また、 MW/ MNは 4.55であった。これを重合体 D とした。

同様にしてシートを作製し110 ℃で 2 時間加熱処理 し10秒で30℃に冷却して物性を測定し、結果を第 1 表 に示した。

20 また、示差走査熱量計で測定した融点は136.2 ℃でありピークは1本であった。

比較例6

実施例8において、プレスシートを加熱処理することなく得られたシートの物性を測定し、結果を第1表

に示した。

また示差走査熱量計で測定した融点は120.3 ℃と 132.0 ℃でありビークは 2 本であった。

実施例9

5

実施例7で得たシンジオタクチックボリプロピレン90重量部に対し市販のアイソタクチックボリプロピレン (アイソタクチックペンタド分率0.962 、極限粘度 n 1.62)10 重量部を混合した他は実施例1 と同様にした。混合物のMW/MNは7.5 であった。これを重合体 E とした。

10

このパウダーを用い実施例7と同様に成形し冷却したのち、成形したシートを145 ℃に制御した電気炉に入れ30分間加熱処理し3分で30℃に冷却したところ成形体の物性は第1表に示したように、引張降伏強度、曲げ剛性度が向上していた。

15

また示差走査熱量計で測定した融点は152.3 ℃と 162.4 ℃に観測され、シンジオタクチックボリプロピ レンに帰属されるピークは152.3 ℃の1本であった。 この162.4 ℃はアイソタクチックポリプロピレンの融 点を示すものである。

20

比較例 7

実施例9において、プレスシートを加熱処理することなく物性を測定し、結果を第1表に示した。

また示差走査熱量計で測定した融点は128.2℃、

148.7 ℃、162.2 ℃の3本であり、シンジオタクチックボリプロピレンに帰属されるピークは128.2 ℃と148.7 ℃の2本であった。この162.2 ℃のピークはアイソタクチックポリプロピレンの融点を示すものである。

			· ~)	· •••	. 2	ļ -	· ~			√ ∾	.	₹	• •	· ~	1	4
量	رړ	148	132, 146	146	141.3	126, 139	152.1	139, 4, 146	153.5	154.5	146. 5, 136. 5		123. 5. 148. 5	_	120.3.132.0	152.3	128. 2. 148. 7
ット衝撃	kgcm/cm (-10°C)	2.3	2.1	2.7	 	2.7	2.5	2.3			မ ကိ				5.5		2 8 2
アイン	(23年)	14.1	14.1	14.2	18.5	18.5	14.5				38.0	28.0	12.7	38.0	.18.5	15.4	13.3
母	(C)	257	740	450	620	785	380	517	380	420	540	430	420	510	460	450	640
引。張	A (kg/留²)	257	204	248	240	223	. 266	255	268	274	258	255	210	230	210	295	268
田田	(Kg/合文)	2900	4700	5500	5300	4900	6800	6100	0069	6400	0009	5800	5250	5150	5100	7900	7300
原	(全理)	15) t	09	16	1	120	t	120	15	1	30	t	120	1	30	
	は、関係で	140	1	125	140	ŧ	136	1	140	140	1	130	ŧ	110	1	145	i
核		.					タルク	ケルク	安息香酸 Ag塩	キナクリドン	キナクリドン						
迥	重量比		1	1	ŧ	. t	1/1000	1/1000	1/1000 安	1/100000	1/100000	t	ŧ	1	f	ŧ	1
4	制可补	-₩	¥	¥	B	<u></u>	Ą	A	¥	. മ	മ	ပ	ပ	Q	Q	យ	മ്പ
4		·		%	က	Ċ	マ	က	വ	9	4	2	ស	82	9	တ	2
		実施例	比較包	实施例	実施例	比較回	実施例	九 数 图	实施例	实施例	比 数 奥	実施例	比較例	实施例	比較包	实施例	比較例

請 求 の 範 囲

1. 実質的にシンジオタクチック構造であるプロピレンの単独重合体、プロピレンと少量の他のオレフィンとの共重合体、またはそれらと少量の実質的にアイソタクチック構造であるポリプロピレンとの混合物を加熱溶融成形した後、加熱処理することにより示差走査熱分析法によって10℃/minで昇温して測定したシンジオタクチック構造のポリプロピレンに帰属される融点が実質的に単一ピークである成形体。

5

- 2. 結晶化核剤を含有してなる請求の範囲第1項記載 の成形体。
 - 3. 実質的にシンジオタクチック構造であるプロピレンの単独重合体、プロピレンと少量の他のオレフィンとの共重合体、またはそれらと少量の実質的にアイソタクチック構造であるボリプロピレンとの混合物を加熱溶融成形した後、加熱処理することを特徴とするシンジオタクチックボリプロピレン成形体の製造方法。
- 4. 加熱処理を、示差走査熱分析法によって10℃/min で昇温して成形物を測定した時シンジオタクチック構造のポリプロピレンに帰属される融点が実質的に単一ピークとなるように行う請求の範囲第3項記載の製造方法。

- 5. 加熱処理を、成形物の融点より1~5℃低い温度で1分~5時間行う請求の範囲第3項記載の製造方法。
- 6. 加熱溶融成形したのち成形物を80℃以下に冷却し次いで90℃~165 ℃の温度で数秒~180 分加熱処理する請求の範囲第5項記載の製造方法。
- 7. 加熱溶融成形したのち成形物を80℃以下に冷却し次いで100 ℃~165 ℃の温度で数十秒~180 分加熱処理する請求の範囲第6項記載の製造方法。
- 10 8. 加熱溶融成形したのち成形物を80℃以下に冷却しまたは冷却することなく100 ℃~165 ℃の温度で数分~180 分加熱処理する請求の範囲第3項記載の製造方法。
- 9. 用いられる他のオレフィンが炭素数 4~20を有する、プテン-1、ベンテン-1、ヘキセン-1、ヘプテン-1、オクテン-1、ノネン-1、デセン-1、ウンデセン-1、ドデセン-1、トリデセン-1、テトラデセン-1、ベンタデセン-1、ヘキサデセン-1およびオクタデセン-1などの直鎖状αーオレフィン、または3-メチルプテン-1、4-メチルペンテン-1、4.4-ジメチルペンテン-1等の分岐状αーオレフィンから選ばれたものである請求の範囲第3項記載の製造方法。
 - 10. 単独重合体または共重合体が一段重合により得られたものであり、ゲルパーミエーションクロマトグ

ラフィにより135 ℃で測定した重量平均分子量と数平数平均分子量の比が1.5 ~3.5 の範囲である請求の範囲第3項記載の製造方法。

11. 単独重合体または共重合体が、2種以上の遷移金属化合物を用いて重合するか、あるいは平均分子量の異なるものを2種以上混合して得られたものであり、ゲルパーミエーションクロマトグラフィにより135 ℃で測定した重量平均分子量と数平均分子量の比が3.5~15の範囲である請求の範囲第3項記載の製造方法。

5

- 12. プロピレンに対する他のオレフィンの共重合割合が 20 wt% 以下である範囲である請求の範囲第3項記載の製造方法。
- 13. 重合体の分子量が、135 ℃のテトラリン溶液で測定した極限粘度として0.1 ~10の範囲である請求の範囲第3項記載の製造方法。
 - 14. アイソタクチック構造であるポリプロピレンの混合量が40重量%以下である請求の範囲第3項記載の製造方法。
- 20 15. 混合物が更に結晶化核剤を含むものである請求の 範囲第3項記載の製造方法。
 - 16. 核剤の添加量が混合物総量に対して0.001~1 wt %の範囲である請求の範囲第14項記載の製造方法。
 - 17. 核剤がタルク、安息香酸アルミニウム塩およびキ

ナクリドンからなる群から選ばれたものである請求の範囲第14項記載の製造方法。

Ĺ

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/JP90/00495

I. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (if several classifi	cation symbols apply, indicate all) 6	
According to International Patent Classification (IPC) or to both Nation	onal Classification and IPC	
Int. Cl ⁵ C08J5/00		
II. FIELDS SEARCHED		
Minimum Document	tation Searched 7	
Classification System C	Classification Symbols	
IPC C08J5/00		
Documentation Searched other the to the Extent that such Documents	nan Minimum Documentation are Included in the Fields Searched ⁸	
III. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT 9		
Category * \ Citation of Document, 11 with indication, where appr	ropriate, of the relevant passages 12	Relevant to Claim No. 13
		1 17
A JP, A, 62-198440 (Mitsubis 2 September 1987 (02. 09. (Family: none)		. — . / ! !
A JP, A, 60-28442 (Mitsui Pe Industries, Ltd.), 13 February 1985 (13. 02. & EP, A, 139892 & US, A, 4 & CA, A, 1239723	85)	1 - 17
A JP, A, 58-145747 (Mitsui Chemicals, Inc.), 30 August 1983 (30. 08. 83) (Family: none)		1 - 17
A JP, A, 58-104906 (Chisso (22 June 1983 (22. 06. 83) & DE, A, 3246447 & GB, A, & CA, A, 1193398	4.	1 - 17
* Special categories of cited documents: 10 "A" document defining the general state of the art which is not	"T" later document published after th priority date and not in conflict wit	h the application but cited to
considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date	"X" document of particular relevance; be considered novel or cannot be inventive step	the claimed invention cannot
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but	"Y" document of particular relevance; be considered to involve an inventis combined with one or more of combination being obvious to a period of the same particular relevance;	ive step when the document ther such documents, such erson skilled in the art
later than the priority date claimed	^	The second secon
IV. CERTIFICATION		
Date of the Actual Completion of the International Search	Date of Mailing of this International Se	earch Report
June 22, 1990 (22. 06. 90)	July 9, 1990 (09) Signature of Authorized Officer	. 07. 90)
International Searching Authority	Signature of Authorized Officer	
Japanese Patent Office		

I. 発明の属する分野の分類		
国際特許分類 (IPC) Int. CL*		
C08J5/00		
<u> </u>	た最小限資料	
分類体系 分	類 記 号	
IPC C08J5/00		
最小限資料以外の資	f料で調査を行ったもの	
Ⅲ. 関連する技術に関する文献		
引用文献の カティリー※ 引用文献名 及び一部の箇所が関連する	ときは、その関連する筋町の表示	請求の範囲の番号
A JP, A, 62-198440(三 2. 9月, 1987(02, 09, 8		1 - 17
2. 37. 130 1 (UZ. US. C	517, インティッーなしょ	
A JP, A, 60-28442(三井	石油化学工業株式会社),	1 - 17
13. 2月. 1985(13.02.		
& EP, A, 139892 & US,	A, 4546150	
& CA, A, 1239723		
A JP. A, 58-145747(=	井東圧化学株式会社),	1 - 17
30.8月.1983(30.08.	83), (ファミリーなし)	
A TD A 50 1040000	>> 1/1 ~ ←	1 1 7
A JP, A, 58-104906(チ 22.6月、1983(22.06、		1-17
& DE, A, 3246447&GB	1	
& CA, A, 1193398		
		
※引用文献のカテゴリー 「A 」 特に関連のキャ文計ではなく 一部的芸術大学を示する	「T」国際出願日又は優先日の後に公表さ	
「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示するの「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたもの		の原理人は理論の理解
「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日 若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献		
(理由を付す)	「Y」特に関連のある文献であって、当記	核文献と他の1以上の
「O」口頭による闘示、使用、展示等に言及する文献 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願の	文献との、当業者にとって自明であ か 歩性がないと考えられるもの	る組合せによって進
日の後に公表された文献	「&」同一パテントファミリーの文献	
IV. 認 証		
国際調査を完了した日	国際調査報告の発送日	
22.06.90	0 9.07. 9	90
国際調査機関	権限のある職員	4F 8 5 1 7
日本国特許庁 (ISA/JP)	特許庁審査官	7,10,01,
口本图对时/(IOM/JI)	村	玲英子 @